

臨床試験・研究の申請区分(佐賀大案)

	治験及び 市販後臨床試験	市販後調査	自主研究			高度な倫理判断を 必要とする研究 (生体材料使用)		ヒトゲノム	遺伝子 解析研究
	GCP対応	GCMSP対応	治験以外の 臨床試験	薬物療法以外の 治療法	その他	診断法	病態解析 疫学調査		
市販後 a b c d	臨床試験審査委員会		臨床研究倫理審査委員会			医学部倫理委員会		医学部 ヒトゲノム・遺伝子 解析研究 倫理審査委員会	

安全性のレベル

市販後	既に国内で市販されているもの
a	安全性データあり
b	過去より、院内製剤等として使用されてきたもの
c	文献等で臨床使用の報告のあるもの
d	ヒトへの適応のデータのないもの